OM. US 5,633,275

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 特 許 公 報 (B 2)

(11)特許番号

第2961074号

(45)発行日 平成11年(1999)10月12日

(24)登録日 平成11年(1999)7月30日

(51) Int.Cl. ⁸	識別記号	FI	
A 6 1 K 31/40	6 1 0	A 6 1 K 31/40	6 1 0
31/00	6 2 7	31/00	627B
// C07D 487/22		C 0 7 D 487/22	

請求項の数2(全 5 頁)

(21)出願番号	特顯平7-228760	(73)特許権者	000006091 明治製菓株式会社	
(22)出顧日	平成7年(1995) 9月6日	(72)発明者	東京都中央区京橋2丁目4番16号 森 圭介	
(65)公開番号	特開平9-71531	(10)(9)1	林 主刀 埼玉県入間郡毛呂山町毛呂本郷38 埼玉	
(43)公開日	平成9年(1997)3月18日		医科大学内	
審査請求日	平成10年(1998)10月13日	(72)発明者	太田 昌孝	
特許法第30条第1項適用申請有り 平成7年4月20日名			埼玉県入間郡毛呂山町毛呂本郷38 埼玉 医科大学内	
古屋国際会議場において開催された財団法人日本眼科学		(72)発明者	森 茂	
会第99回総会において発表			埼玉県入間郡毛呂山町毛呂本郷38 埼玉 医科大学内	
早期審查対象出顧		(74)代理人	弁理士 八木田 茂 (外2名)	
	•	審査官	吉住 和之	

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 光化学療法用の新生血管閉塞剤

1

20 3

(57) 【特許請求の範囲】

【請求項1】 <u>モノーレーアスパルチル・クロリンe</u> <u>6</u>、あるいはこれの製薬学的に許容できる塩を有効成分 として含有し、また有効成分のための製薬学的に許容で きる担体を含有することを特徴とする、光化学療法用の 新生血管閉塞剤組成物。

【請求項2】 眼の脈絡膜新生血管又は網膜新生血管を 光化学療法で閉塞するのに使用される請求項<u>1</u>記載の組 成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は光化学療法に使用する新生血管閉塞剤組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】光化学療法とは、光、例えば紫外線又は

2

レーザー光の照射を受けて励起されると初めて医療作用 を発揮できる光感受性物質を用い、これを投与した後、 投与された光感受性物質が集積して存在する生体組織部 位に対して、もしくは光感受性物質を含む血液を体外循 環させた血流に対して光の照射を施す手段、等により投 与した前記物質に医療作用を発揮させる化学療法であ る。

【0003】光化学療法の開発当初に癌治療の目的で用いられたフォトフリン(Photofrin)を代表する第一世代の光感受性物質は、体内での代謝が遅いという臨床応用上の欠点がある。

【0004】また、癌に対する光化学療法では、それ自体では抗腫瘍活性をもたないが腫瘍親和性をもつ光増感剤(photosensitizer)を投与し、これが癌に集積した状態においてレーザー光を照射し癌を治療する方法があ

3

る。これに用いる光増感剤はレーザー光線で照射されると光エネルギーを吸収し、励起状態となり、このエネルギーが腫瘍細胞内の酸素を励起して活性酸素を生じさせ、さらにこの活性酸素により腫瘍細胞に障害を与え、腫瘍組織を壊死させる機作を有する。

【0005】例えば、特公平6-88902号公報及び特公平6-89000号公報には、カルボキシル基およびカルボン酸側鎖を複数個有する或る種のテトラピロール化合物のカルボキシル基に対して、炭素数4~10のアミノジカルボン酸、例えばアスパラギン酸又はグルタミン酸のアミノ基を1個又はそれ以上のアミド結合により縮合させてなる蛍光性のテトラピロール誘導体又はその塩を、光化学療法剤として腫瘍の診断及び治療に用いることが記載される。また、そこには、投与後に腫瘍組織内に集積した前記の蛍光性テトラピロール誘導体が強力な光の照射、例えばレーザービームの照射により励起されて腫瘍細胞に死滅作用を及ぼすことが記載される。

【0006】他方、眼内の各種の組織には、何らかの病因により新生血管が形成されることが知られる。

【0007】眼内組織の血管新生はいずれも重篤な視機 20 能障害をもたらす。特に加齢性黄斑変性に伴う脈絡膜新 生血管は中途失明の最大原因になろうとしている。加齢 性黄斑変性症では脈絡膜新生血管の発生により、出血、 滲出、繊維性増殖を生じて視力低下にいたる。

[0008]

Ì

【発明が解決しようとする課題】従来より、その眼内の新生血管の治療にはレーザー光凝固法が行われるが、熱の拡散により新生血管の周囲組織までが破壊されることが問題となり、万全の方法ではない。これに比べて、レーザービームを用いる光化学治療法で眼内の新生血管を選択的に閉塞できるならば、新生血管の満足な治療法を提供できると期待できる。

【0009】さらに、眼内に形成された新生血管以外にも、例えば何らかの病因により皮膚組織内に生じた新生血管あるいは内臓組織内に生じた新生血管を選択的に閉塞することが望まれる場合がある。

【0010】本発明の目的は、眼内の各種組織、あるいはその他の生体組織に形成された新生血管を光化学療法の手法で選択的に閉塞させるのに利用できる新規な新生血管閉塞剤を提供するにある。

[0011]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記の目的のために、各種の新生血管、特に脈絡膜新生血管の閉塞に適する光化学療法剤を探索した結果、悪性腫瘍の光化学療法に用いられて臨床試験中であり且つ組織への取込みと排泄が早いと知られる光感受性物質であるモノーレーアスパルチル・クロリンe6(Mono-L-Aspartyl Chlorine6)またはその塩は、これを投与すると、新生血管の活動病変部に良く集積でき、しかも波長664nmのレーザー光照射により活性酸素を発生させ、血管内皮細50

胞の壊死と血管閉塞を惹起できることを見い出した。

【0012】<u>モノーレーアスパルチル・クロリンe6またはその塩</u>が光化学療法的に光照射で活性化できる新生血管閉塞剤として有効で且つ安全性が良く利用できることを見い出した。しかも<u>モノーレーアスパルチル・クロリンe6またはその塩</u>が殊に眼の脈絡膜新生血管の閉塞と網膜新生血管の閉塞に有効に且つ安全性良好に利用できることが知見された。これらの知見に基づいて、本発明が完成された。

【0013】従って、本発明においては、<u>モノーLーアスパルチル・クロリンe6</u>、あるいはこれの製薬学的に許容できる塩を有効成分として含有し、また有効成分のための製薬学的に許容できる担体を含有することを特徴とする、光化学療法用の新生血管閉塞剤組成物が提供される。

【0014】<u>モノ</u>ーレーアスパルチル・クロリンe6 は、これの4個のカルボキシル基において四ナトリウム 塩(tetra-sodium salt)<u>の</u>形であるのが好ましい。

【0015】なお、本発明で用いる<u>モノーLーアスパルチル・クロリンe6</u>は一般的には塩基と結合して塩を生成していてもよい。塩基との塩としては、例えば、ナトリウム、カリウム、カルシウム、マグネシウム、アンモニウム、トリエチルアンモニウム、トリメチルアンモニウム、モルホリンおよびピペリジンとの塩がある。

【0016】上記のモノーLーアスパルチル・クロリン <u>e6またはその塩</u>は、投与後には、眼内の血管に良く集 積でき、限られた血管部位に当てたレーザー光の照射作 用により、脈絡膜又は網膜の新生血管を閉塞できる。 特に、モノーLーアスパルチル・クロリン。6またはそ

特に、モノーLーアスパルチル・クロリンe 6 またはその塩は単一物質よりなる光増感剤であり、波長 664nmの光を良く吸収できる。また、モノーLーアスパルチル・クロリンe 6 またはその塩はその代謝スピードが前記のフォトフリンに比べ10倍以上であり、その投与後10時間に血漿中のモノーLーアスパルチル・クロリンe 6 またはその塩の濃度が投与量の1/500に達することができる。

【0017】モノーLーアスパルチル・クロリンe6またはその塩の他の特徴として、血中のアルブミンと結合しやすいこと、脂溶性が低いため、バリアのある正常組織内には拡散しにくいこと、また、細胞内への移動は拡散でなく、貧食や細胞吸水によることが認められた。これらの特性はモノーLーアスパルチル・クロリンe6またはその塩が血液網膜柵のある眼科領域、特に眼の脈絡膜又は網膜における各種新生血管を選択的に閉塞するのに応用できる有利な光感受性物質であることを示す。

【0018】なお、<u>モノーレーアスパルチル・クロリンe6 またはその塩</u>及びその製造法は、前出の特公平6-89000号公報に開示されている。

0 [0019]

【発明の実施の形態】本発明の新生血管閉塞剤組成物は 眼科領域の広範囲にわたる疾病の治療に使用することが できる。特に、脈絡膜新生血管の発生により生ずる疾 病、例えば加齢性黄斑変性症、網膜新生血管の発生によ り生ずる疾病、例えば糖尿病性網膜症における増殖性病 変などの治療に有効である。

【0020】本発明の組成物で有効成分として用いるモ <u>ノーLーアスパルチ</u>ル・クロリンe6またはその塩は、 経口的に、あるいは静脈内または筋肉内注射により非経 口的に投与することができる。また経皮的にも投与でき 10 る。 例えば、本発明の組成物は好ましくはモノーL― アスパルチル・クロリンe6をナトリウム塩の形で含 み、しかも凍結乾燥した無菌の且つ発熱物質を含まない 組成物として製剤化することができる。好ましい製剤形 態は注射可能で等張性のあるモノーLーアスパルチル・ クロリンe6またはその塩の水溶液である。モノーLー アスパルチル・クロリン e 6 またはその塩を投与した直 後の時点から、投与より6時間後までの時点でレーザー 光を患部の新生血管に照射することができる。

【0021】経口投与用の組成物の場合、有効成分化合 20 物は固体又は液体状の担体と混和することができ、かつ 消化吸収可能な錠剤、口腔剤、トローチ剤、カプセル 剤、甘味チンキ剤、懸濁剤、シロップ、ウエファー等の 形で製剤化することができる。

【0022】そのような組成物製剤は少なくとも0.1重 量%の割合でモノーLーアスパルチル・クロリンe6ま たはその塩である有効成分化合物を含むのが好ましい。 組成物製剤の剤型によって有効成分化合物の含量割合は 当然変化し、好都合な含量割合は投与単位物の重量の約 2~約60%内にあるのがよい。本発明の組成物またはそ 30 の製剤は、経口投与型の単位製剤が約50~300mgの有効 成分化合物を含むように調製するのが望ましい。

【0023】注射用の望ましい製剤形態としては、無菌 の水溶液または分散液、および無菌の注射可能な凍結乾 燥剤がある。 担体は、例えば水、エタノール、ポリオ ール(例えばグリセロール、プロピレングリコールおよ び液体ポリエチレングリコール等)、それらの望ましい 混合物溶媒であることができ、また植物油を含む溶媒又 は分散媒であることもできる。液剤の適切な流動性は、 例えばレシチンのような粘度調整剤を配合することによ って、分散剤型の製剤の場合には有効成分化合物に所望 の粒度を保持することによって、あるいは界面活性剤を 配合することによって維持することができる。多くの場 合、等脹剤、例えば糖または塩化ナトリウムを含むこと が好ましい。注射可能な組成物は組成物中に有効成分化 合物の組織吸収を遅らせる薬剤、例えばモノステアリン 酸アルミニウムおよびゼラチンを配合されることができ

【0024】本発明の新生血管閉塞剤組成物に含まれる <u>モノーLーアスパルチル・クロリンe6またはその塩の</u>50 投与量は、治療の目的及び症状の程度等によって異な る。一般的には、成人に対し1日 0.2~10mgを1回投与 する。

【0025】本発明組成物の投与後に、治療に用いられ るレーザー光照射源としては、光フィルターを有する強 力なレーザー連続光源、励起した色素、または他のレー ザー送光システムを利用できる。上記レーザー照射源に おいて、620~760nmの波長において、10~100mW/cm2の 照射強度で、少なくとも500mWの全出力でレーザーを発 振できるものが望まれる。現在、市販されているいくつ かのレーザー発振器はこれらのレーザー発振基準を満足 するものである。

【0026】 <u>モノーLーアスパルチル・クロリンe6ま</u> たはその塩の急性毒性を試験したところ、モノーLーア スパルチル・クロリン e 6 四ナトリウム塩のマウス C D -1 (雄) に対するLD50 は164mg/kgである。また、 $\underline{\epsilon}$ ノーL-アスパルチル・クロリン e 6 四ナトリウム塩は 光毒性試験において、紅斑、浮腫等の反応を示さない安 全性の高い化合物であると認められている。

[0027]

【実施例】実施例1

正常の有色家兎4匹の7眼に25、50または100 mg/kgの モノーレーアスパルチル・クロリン e 6 四ナトリウム塩 の投与量で<u>モノーLーアスパルチル・クロリンe 6四ナ</u> トリウム塩の注射剤液を静注し、静注直後、または1時 間後に、10mW、500 µmで9及び90秒間にわたりレーザ 一光〔波長 664nm、半導体レーザー:松下産業機器

(株) 製〕を照射した。照射部位はあらかじめ、アルゴ ンレーザーでマーキングをした間隔とした。レーザー光 の照射直後、1週間後、および1カ月後に蛍光眼底撮影 を施行した。治療した兎の代表例につき組織学的検索も 併せて行った。

【0028】(1)上記の静注直後にレーザー照射し、1 週後のフルオレセイン蛍光造影の観察をした場合におい ては、すべての<u>モノーLーアスパルチル・クロリンe6</u> 四ナトリウム塩の投与量で脈絡膜血管の閉塞がみられ、 投与量が増すと閉塞の程度が強くなるのが明らかとなっ た。

【0029】(2) <u>モノーLーアスパルチル・クロリン</u>e 6四ナトリウム塩を25mg/kgの投与量で静注直後にレー ザー照射した場合と、静注1時間後にレーザー照射した 場合とを比較すると、1時間後レーザー照射の方が脈絡 膜血管の障害の程度が減弱していた。この傾向はすべて の投与量において観察された。このことはモノーLーア スパルチル・クロリン e 6四ナトリウム塩の投与後早期 に血中の<u>モノーLーア</u>スパルチル・クロリン e 6四ナト リウム塩の濃度がすみやかに低下することを示してい

【0030】(3) <u>モノーLーアスパルチル・クロリン</u>e 6四ナトリウム塩を25mg/kgの投与量で静注直後にレー

7

ザー照射し、次いで照射後2時間に光顕した所見によれば、既に脈絡毛細管板の内皮細胞は膨化、変性し、管腔の閉鎖が起きたことが観察された。一方、網膜感覚上皮では視細胞の脱落と考えられる内外節の網膜下腔への移動が一部見られるが、全体的にはその構造は保たれていることが判った。このことにより、モノーレーアスパルチル・クロリンe6四ナトリウム塩とレーザー照射の共同作用は、モノーレーアスパルチル・クロリンe6四ナトリウム塩が集積して存在する脈絡膜血管そのものに集中していること、また、網膜感覚上皮への直接的な影響 10 が軽度であることが推定された。

【0031】(4) <u>モノーレーアスパルチル・クロリンe 6四ナトリウム塩を25mg</u>/kgの投与量で静注した直後にレーザー照射し、次いで照射1時間後に照射部位を光顕した所見によれば、脈絡膜血管、特に毛細管板の閉塞が持続していた。これらの所見から、<u>モノーレーアスパルチル・クロリンe 6四ナトリウム塩とレーザー照射を用いて作成した血管閉塞は、照射直後から長期にわたって持続できると考えられる。</u>

【0032】(5) 従来のアルゴンレーザーでの熱作用に 20 よる凝固斑の場合と、モノーLーアスパルチル・クロリン e 6 四ナトリウム塩の投与後のレーザ照射を用いた場合の光顕所見(モノーLーアスパルチル・クロリン e 6 四ナトリウム塩の25mg/kg投与、投与直後照射、1週間後観察)を比較すると、脈絡膜血管の閉塞の程度はほぼ同様であるが、網膜感覚上皮の障害は、明らかにモノー Lーアスパルチル・クロリン e 6 四ナトリウム塩投与の場合の方が軽度であることが判った。この事実は2つのレーザーの作用の違いを明瞭に示しており、モノーLーアスパルチル・クロリン e 6 四ナトリウム塩が存在する 30 血管部位での選択的な血管閉塞を行い得る可能性を示唆している。

【0033】(6) モノーレーアスパルチル・クロリン e 6四ナトリウム塩を100mg/kg投与後、レーザー光の照射を受けさせずに、1週間 通常の生活光の下で飼育し

た例の家兎の眼底<u>の</u>造影所見及びその光顕所見によれば、極量の<u>モノーLーアスパルチル・クロリンe6四ナトリウム塩</u>を投与したにもかかわらず、網膜、脈絡膜とも正常構造を保っていることが判った。このことは、<u>モノーLーアスパルチル・クロリンe6四ナトリウム塩は、生活光の下では、哺乳動物に障害を与えない安全な光感受性物質であることを示している。</u>

【0034】次に、本発明による新生血管閉塞剤組成物の製剤組成の例を示す。

【0035】製剤例1

下記の成分を下記の重量割合で混合し、基剤用粉末を製造した。

[0036]

蔗糖
タピオカデンプン
ステアリン酸マグネシウム
ての基剤用粉末に、充分な量のモノーレーアスパルチル・クロリンe6四ナトリウム塩を配合し、常法で打錠して、それぞれ錠剤1個当りに100mgのモノーレーアスパルチル・クロリンe6四ナトリウム塩を活性成分として含む錠剤を製造した。

【0037】製剤例2

200mgのモノーLーアスパルチル・クロリン e 6 四ナト リウム塩を、最終濃度が20mg/m1になるように0.9%食 塩水中に溶解した。

【0038】この溶液を無菌処理して得られる注射剤組成物は静脈内投与および筋肉内投与に適するものであった。

[0039]

【発明の効果】モノーLーアスパルチル・クロリン e 6 またはその塩は光化学療法に用いる新生血管閉塞剤として、また特に眼科領域の脈絡膜新生血管の発生で生ずる疾病、例えば加齢性黄斑変性症、また網膜新生血管の発生で生ずる疾病、例えば糖尿病性網膜症に対する光化学療法に使用する新生血管閉塞剤として有効である。

フロントページの続き

(72)発明者 米谷 新

埼玉県入間郡毛呂山町毛呂本郷38 埼玉 医科大学内

(72)発明者 林 直樹

埼玉県入間郡毛呂山町毛呂本郷38 埼玉 医科大学内

(72)発明者 園田 勝

埼玉県入間郡毛呂山町毛呂本郷38 埼玉 医科大学内 (56)参考文献 特開 昭61—83186 (JP, A) 特開 昭61—129163 (JP, A) 米国特許5308861 (US, A) Cancer Research, V o. 54, No. 20, p. 5374—5379 (1994)

į.

(58)調査した分野(Int.C1.6, DB名)

A61K 31/40 C07D 487/22 C A (S T N) R E G I S T R Y (S T N)